## (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



## - I HABIR BULKURU IN KROND DIKUK BARIK BONK BUKU IN DI NI BERDI DOKE DIKUK DEBUK BUKU IN BERDIK HEBIR KEBUK BU

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Oktober 2004 (21.10.2004)

 $\mathbf{PCT}$ 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/089258 A1

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: A61B 17/16

A61F 2/44,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2004/001029

(22) Internationales Anmeldedatum:

4. Februar 2004 (04.02.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

03008127.7

7. April 2003 (07.04.2003) EP

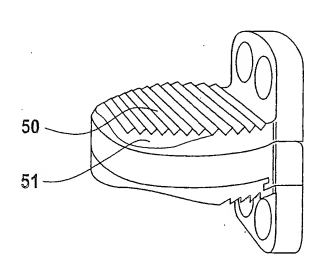
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CERVITECH, INC. [US/US]; 300 Roundhill Drive, Rockaway, NJ 07866 (US).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LINK, Helmut, D. [DE/DE]; Wildstieg 14, 22397 Hamburg (DE). KELLER, Arnold [DE/DE]; An der Naherfurth 5, 23863 Kayhude

(DE). MCAFEE, Paul, C. [US/US]; Scoliosis and Spine Center, 7505 Osler Drive, Suite 104, Baltimore, MD 21204 (US).

- (74) Anwalt: GLAWE, DELFS, MOLL; Rothenbaumchaussee 58, 20148 Hamburg (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben. für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: PROSTHETIC JOINT OF CERVICAL INTERVERTEBRAL FOR A CERVICAL SPINE
- (54) Bezeichnung: ZWISCHENWIRBEL-GELENKPROTHESE FÜR DIE HALSWIRBELSÄULE



(57) Abstract: The invention relates to a prosthesis of a cervical intervertebral for the intervertebral space of a cervical spine bound by the ending plates (12, 13) of adjacent vertebral bodies whose surfaces are provided with very mach bent external lateral areas (4) adjacent to a central area (2) substentially flat on the front plane thereof. Said external areas are more mineralised than the central area and consequently are particularly stable. At least one of the prosthesis surfaces, (10, 11) which are provided for to be based upon the vertebral body surface, has a lateral extension in the external areas (4). The convex curvature of the prosthesis surface (9, 11) at least is equal on the front plane thereof to the corresponding curvature of the ending plates (12, 13). The inventive prosthesis is also supported by said external particularly stable areas which do not require any significant removal of material

(57) Zusammenfassung: Zwischenwirbel-Gelenkprothese für einen zwischenwirbelraum der Halswirbelsäule, der von den Abschlussplatten (12, 13) der angrenzenden

Wirbelkörper begrenzt ist, deren Oberflächen in einer Frontalebene lateral benachbart einem im wesentlichen flachen, zentralen Bereich (2) stärker gekrümmte Randzonen (4) aufweisen. Diese sind stärker mineralsiert als der zentrale Bereicht und daher besonders tragfähig. Wenigstens eine der zur Anlage an einer Wirbelkörperoberfläche bestimmten Prothesenoberflächen (10, 11) weist eine laterale Erstreckung bis in die Randzonen (4) auf. Die konvexe Krümmung dieser Prothesenoberfläche (9, 11) ist in der Frontalebene mindestens so gross ist wie die entsprechende Krümmung der Oberfläche der Abschlussplatten (12, 13). Dadurch wird erreicht, dass die Prothese sich auch an den besonders tragfähigen Randzonen abstützt und diese keinem wesentlichen Materialabtrag unterworfen werden müssen.

K-



EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Erklärungen gemäß Regel 4.17:

- hinsichtlich der Identität des Erfinders (Regel 4.17 Ziffer i) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO Patent (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)
- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU,

AZ. BA. BB. BG. BR. BW. BY. BZ. CA. CH. CN. CO. CR. CU. CZ. DE. DK. DM. DZ. EC. EE. EG. ES. F1. GB. GD. GE. GH. GM. HR. HU. ID. IL. IN. IS. JP. KE. KG. KP. KR. KZ. LC. LK. LR. LS. LT. LU. LV. MA. MD. MG. MK. MN. MW. MX. MZ. NA. NI. NO. NZ. OM. PG. PH. PL. PT. RO. RU. SC. SD. SE. SG. SK. SL. SY. TJ. TM. TN. TR. TT. TZ. UA. UG. UZ. VC. VN. YU. ZA. ZM. ZW. ARIPO Patent (BW. GH. GM. KE. LS. MW. MZ. SD. SL. SZ. TZ. UG. ZM. ZW). eurasisches Patent (AM. AZ. BY. KG. KZ. MD. RU. TJ. TM). europäisches Patent (AT. BE. BG. CH. CY. CZ. DE. DK. EE. ES. F1. FR. GB. GR. HU. IE. IT. LU. MC. NL. PT. RO. SE. SI. SK. TR). OAP1 Patent (BF. BJ. CF. CG. C1. CM. GA. GN. GQ. GW. ML. MR. NE. SN. TD. TG)

Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Noies on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. WO 2004/089258

PCT/EP2004/001029

10/552707

5

Zwischenwirbel-Gelenkprothese für die Halswirbelsäule

10

15

2-0

30

Es sind Gelenkprothesen zum Ersatz einer Bandscheibe der Halswirbelsäule bekannt, die aus zwei Deckplatten und einem Gelenkkern bestehen. Die Deckplatten, die etwa parallel zueinander beiderseits des Kerns angeordnet sind, weisen 0berflächen auf, die zur Verbindung mit den Abschlußplatten der benachbarten Wirbelkörper bestimmt sind. Bekannte Prothesen dieser Art (FR-A-2718635, EP-B-699426,.WO 03063727, WO 0211650; EP-A-1166725, EP-A-820740) sind kreisförmig begrenzt. Da die Abschlußplatten der Wirbelkörper wesentlich breiter als tief in AP-Richtung sind, nutzen diese bekannten Prothesen die Größe der natürlich gegebenen Flächen für die Kraftübertragung nicht aus. Infolgedessen treten zwischen den Prothesenoberflächen und den Wirbelkörpern höhere Kräfte auf, als dies bei besserer Flächenausnutzung der Fall wäre. Bei Bandscheibenendoprothesen, die für die lumbale Wirbelsäule bestimmt sind, wird die beste Platzausnutzung durch Verwendung eines ovalen Prothesenumrisses (WO 0101893, EP-B-471821, EP-A-747025) oder nierenförmiger Gestalt (EP-A-747025) erreicht. Auch rechteckige Prothesenformen sind bekannt (US-A-5425773).

2

Früher angemeldete Erfindungen derselben Anmelderin bzw. deren Rechtsvorgängerin (EP-A-1344508, EP-A-1344507, WO 03075803, WO 03075804) offenbaren eine Prothesenumrißform, die einem Rechteck mit abgerundeten Ecken angenähert ist und den im wesentlichen flachen Bereich der Wirbelkörper-Abschlußplatten bedeckt. Sie erreichen eine wesentlich bessere Platzausnutzung und sicherere Langzeitverbindung mit den Wirbelkörpern als kreisförmig begrenzte Prothesen. Außerdem haben sie eine geringe Höhe und verlangen daher zur Vorbereitung des Implantationsraums nur eine geringe Wegnahme von natürlichem Knochenmaterial. In manchen Fällen ermöglichen sie es, die harte aber bei Halswirbeln sehr dünne Knochenrinde ganz oder teilweise zu erhalten.

10

30

- Anders als zervikale Gelenkprothesen dienen Cages zur unbeweglich festen Verbindung benachbarter Wirbelkörper zum

  Zwecke ihrer Fusion. Da sie auf das Zusammenwachsen der
  Wirbel abzielen, kommt es auf die Qualität ihrer eigenen

  Langzeitverbindung mit dem Knochen weniger an. Ebensowenig

  spielt die Erhaltung der natürlichen Knochensubstanz eine
  Rolle, da sie durch im Cage gespeichertes homologes Material ersetzt wird (EP-B-179695, WO 9720526, US 2001/0016774,
  WO 0191686, WO 9000037).
- Die Erfindung will den in ihren erwähnten früheren Anmeldungen offenbarten Prothesentyp (WO 03075804) weiterbilden
  mit dem Ziel einer besseren Kraftübertragung zwischen der
  Prothese und den Wirbelkörper-Abschlußplatten bei weitgehender Erhaltung der natürlichen Knochensubstanz.

Die Erfindung beruht auf der Erkenntnis, daß die Wirbelkörper-Abschlußplatten der Halswirbelsäule regional einen un-

terschiedlichen Mineralisierungsgrad aufweisen. Je höher die Mineralisierung ist, um so dichter ist das Knochenmaterial und um so mehr ist es zur Kraftaufnahme geeignet. Es hat sich gezeigt, daß der höchste Mineralisierungsgrad in lateralen Randzonen der Wirbelkörper-Abschlußplatten vor-5 handen ist, wo der im wesentlichen flach ausgebildete zentrale Bereich dieser Endplatten im Frontalschnitt in eine stärkere Krümmung übergeht, die zu den Unkovertebralgelenken überleitet. Der Grundgedanke der Erfindung besteht darin, diese Randzonen für die Kraftübertragung zwischen der 10 Prothese und dem Knochen heranzuziehen. Die zur Anlage an der Wirbelkörperoberfläche bestimmten Prothesenoberflächen werden lateral bis in die stärker mineralisierten und zumindest teilweise stärker gekrümmten lateralen Randzonen der Wirbelkörperoberfläche erstreckt. Damit die höhere Fes-15 tigkeit dieser Randzonen der Wirbelkörper-Abschlußplatten genutzt werden kann, sollen sie erhalten bleiben, auch wenn die Prothesenhöhe oder die Anpassung des Knochens an die Prothesenform eine gewisse Abfräsung der Wirbelkörper-Abschlußplatten verlangt. Erfindungsgemäß wird diese Abfrä-20 sung im wesentlichen auf den zentralen Bereich der Wirbelkörper-Abschlußplatten begrenzt, wo die Knochenfestigkeit ohnehin geringer ist, während die festeren Randzonen ganz oder teilweise erhalten bleiben. Die erfindungsgemäße Prothesenform ermöglicht dies durch das Ausmaß ihrer konvexen 25 Krümmung. Diese Krümmung wird mindestens so groß gewählt wie die Gegenkrümmung der zugehörigen Abschlußplattenoberfläche. Im allgemeinen ist sie größer. Das heißt, daß die zentralen Bereiche der Prothesenoberfläche in bezug auf die Oberfläche der Wirbelkörper weiter nach oben bzw. unten 30 vorragen als die Randzonen. Die Höhe der Prothese wird in den Randzonen derart beschränkt, daß dort eine Abfräsung

4

des Knochens entbehrlich ist. Lediglich der Knorpel wird entfernt und ggf. die Knochenoberfläche zwecks besserer Verbindung mit der Prothese ein wenig angefrischt. Wenn eine Abfräsung überhaupt erforderlich ist, so kann sie hauptsächlich auf den zentralen Bereich beschränkt werden. Man kann die erfindungsgemäßen Formverhältnisse auch so charakterisieren, daß die Prothesenoberfläche zwar der Gestalt der Wirbelkörper-Abschlußplatten im Frontalschnitt komplementär ähnlich ist, aber im zentralen Bereich - bezogen auf die durchschnittliche Form der Abschlußplatten - stärker 10 vorspringt. Eine weitere alternative Charakterisierung der Prothesenform besagt, daß die Höhe der Prothese in kaudalkranialer Richtung in den lateralen Randbereichen etwa gleich ist der Höhe eines als Norm vorausgesetzten, durchschnittlichen Zwischenwirbelraums, während sie im zentralen 15 Bereich größer ist. Die Maße sind so gewählt, daß bei Anwendung in einem durchschnittlich geformten Zwischenwirbelraum im zentralen Bereich eine geringe Abfräsung erfolgt, in den Randzonen des betrachteten Frontabschnitts aber nicht. In manchen Fällen ist auch die Abfräsung des zentra-20 len Bereichs entbehrlich.

Die stärkere Nachgiebigkeit der Knochensubstanz im zentralen Bereich – unabhängig davon, ob diese abgefräst ist oder nicht – bildet eine gute Voraussetzung für eine formschlüssige Verbindung mit der Prothesenoberfläche, wenn diese mit geeigneten Erhöhungen und Vertiefungen versehen ist, die insbesondere als Zahnung ausgebildet sind. Sie kann auch mit einer die Verbindung mit dem Knochen fördernden Beschichtung versehen sein.

25

30

5

10

15

30

reicht wird.

Die stärker mineralisierten Randzonen der WirbelkörperAbschlußplatten sind als Übergang zu den Unkovertebralgelenken im Frontalschnitt geneigt. Eine entsprechende Neigung haben zweckmäßigerweise auch die zur dortigen Anlage
bestimmten Randzonen der Prothesenoberfläche. An der Unterseite der Prothese ist der Neigungswinkel gegenüber der
Haupterstreckungsrichtung der Prothese zweckmäßigerweise
20°. Auf der Oberseite der Prothese beträgt diese Neigung
zweckmäßigerweise mindestens 0° und vorzugsweise 10 bis
30°.

Damit die Prothesenoberfläche die stärker mineralisierten Randzonen der Wirbelköper-Abschlußplatten erreicht, soll die Breite der Prothesen mindestens 1,5-mal so groß sein wie ihre im Wirbelzwischenraum zu liegen bestimmte Tiefe in anteroposteriorer Richtung. Vorzugsweise ist dieser Faktor größer als 1,63.

Es ist nicht erforderlich, daß die oben bezeichneten Form
charakteristika für die gesamte Tiefe der Prothese gelten.

Zwar ist dies möglich; zweckmäßiger ist es jedoch in vielen

Fällen, wenn lediglich die dorsale Hälfte der Prothese er
findungsgemäß ausgebildet ist. Das liegt daran, daß der

stärkste Mineralisierungsgrad der Wirbelkörper
Abschlußplatten in deren dorsolateralen Eckbereichen er-

Die Erfindung wird im folgenden näher unter Bezugnahme auf die Zeichnung erläutert, die vorteilhafte Ausführungsbeispiele der Erfindung veranschaulicht. Es zeigen:

Fig. 1 eine Draufsicht auf einen Halswirbel,

6

- einen Frontalschnitt durch den Wirbelkörper Fig. 2 gemäß einer der strichpunktierten Linien in Fig. 3, eine Draufsicht auf einen Wirbelkörper mit Fig. 3 angedeuteten Frontalebenen, 5 den Umriß einer Prothese innerhalb einer Fig. 4 Frontalebene gemäß Fig. 3, verschiedene kaudale Prothesenkonturen im Fig. 5 bis 7 Vergleich mit den Konturen der zugehörigen Abschlußplatte eines unteren Wirbelkörpers 10 im Frontalschnitt, Fig. 8 bis 13 verschiedene kraniale Prothesenkonturen im Vergleich mit den Konturen der zugehörigen Abschlußplatte eines oberen Wirbelkörpers im Frontalschnitt, 15 eine die Höhendifferenzen von Prothesen und Fig. 14 Abschlußplattenoberflächen veranschaulichende Darstellung, Fig. 15 bis 20 drei Raspeln zum Vorbereiten des Einbauraums für die Prothese, 20 den Umriß der drei Raspeln im Vergleich und Fig. 21 Fig. 22 und 23 perspektivische Darstellungen einer Prothese aus unterschiedlichen Richtungen.
- 25 Betrachtet man die obere Abschlußplatte eines Wirbelkörpers 1, so stellt man fest, daß sie in einem zentralen Bereich 2 dünn und porös ist. Sie wird umgeben von einer Randzone 3, die stärker mineralisiert, kaum porös und wesentlich dicker ist als die Abschlußplatte im zentralen Bereich 2. Die lateralen Abschnitte 4 dieser Randzone 3 steigen an zu den steilen Flanken 5 der Unkovertebralgelenke. Dasselbe wiederholt sich auf der Unterseite des Wirbelkörpers mit umge-

7

kehrtem Krümmungssinn. Es wurde herausgefunden, daß ein besonders hoher Mineralisierungsgrad in den Randzonen 4 und den Flanken 5 vorhanden ist, und zwar besonders in den dorsolateralen Bereichen 6, die in Fig. 1 schraffiert angedeutet sind. Die stärker mineralisierten Bereiche haben eine höhere Tragfähigkeit und sind auch besser von dem darunter liegenden spongiösen Knochengewebe abgestützt, wie es punktiert angedeutet ist. In vielen Fällen gehen die lateralen Randzonen 4 mit kontinuierlich zunehmender Neigung in die Flanken 5 über, ohne daß eine anatomische Grenze klar erkennbar ist. Dennoch ist in Fig. 1 zum besseren Verständnis eine Grenze dargestellt. Es handelt sich um die Linie, unterhalb deren die lateralen Zonen-4 liegen, die für die erfindungsgemäße Abstützung der Prothese in Betracht kommen, während die oberhalb davon liegenden Flanken 5 dafür zu steil sind, nämlich steiler als ein zu wählender Grenzwert, der in der Regel zwischen einer Neigung von 20 und 40° liegt.

10

15

Diese Abstützung der Prothese in den lateralen Randzonen 4 20 wird anhand von Fig. 4 deutlich, die einen Schnitt längs einer der in Fig. 3 strichpunktiert angedeuteten Frontalebenen zeigt. Mit durchgezogenen Linien ist die Prothese, mit strichpunktierten sind die Abschlußplatten der Wirbelkörper dargestellt. Vorausgesetzt ist eine Prothese 7, de-25 ren Unterfläche 9 einen etwa ebenen zentralen Bereich 8 aufweist, der mit dem zentralen Bereich 2 der oberen Abschlußplatte 12 des unteren Wirbelkörpers zusammenwirkt, und zu den Seiten hin abgeschrägte Zonen 10 aufweist, die 30 mit den lateralen Randzonen 4 des unteren Wirbelkörpers zusammenwirken. Die Prothesengestalt entspricht in dem dargestellten Schnitt etwa der Gestalt der oberen Abschlußplatte

8

des unteren Wirbelkörpers, so daß keine oder nur geringfügige Abfräsungen am Wirbelkörper zur Anpassung der Prothese
notwendig sind. Wünschenswert ist, daß in den Randzonen 4
der Abschlußplatte lediglich der auf der Knochensubstanz
aufliegende Knorpel entfernt wird, während die Knochensubstanz selbst unbeeinträchtigt bleibt oder nur ein wenig angefrischt wird, um sich der Prothesenform hinreichend anzupassen und sich besser mit dieser zu verbinden.

5

25

30

Im zentralen Bereich 8 der Prothesenunterfläche ist in dem in Fig. 4 dargestellten Beispiel ebenfalls keine wesentliche Abfräsung erforderlich. Jedoch ist hier mindestens eine Anfrischung des Knochens erwünscht, damit dieser sich besser mit der zentralen Prothesenoberfläche 8 verbindet. Um dies zu erleichtern, ist die Prothesenoberfläche in ihrem zentralen Bereich 8 so ausgerüstet, daß sich eine innige und dauerhaft feste Verbindung mit dem Knochen ergibt. Sie kann insbesondere mit Erhöhungen und Vertiefungen (siehe die Zahnung in Fig. 21, 22) und einer Beschichtung versehen sein, die das Knochenwachstum aktiviert.

Andere Prothesenformen, die diesem Grundgedanken der Erfindung Rechnung tragen, sind in Fig. 5 bis 7 gezeigt. Fig. 5 zeigt im Frontalschnitt eine gleichmäßig gerundete Prothesenunterfläche, die in den Randzonen 4 nahezu keine Knochenabfräsung verlangt, während der zentrale Bereich 2 tiefer abgefräst wird. Statt der tieferen Abfräsung des zentralen Bereichs kann auch vorgesehen sein, daß die Prothesenoberfläche im zentralen Bereich 8 so gestaltet ist, daß sie sich ohne Knochenabfräsung oder nach geringer Knochenabfräsung plastisch in die verbleibende Knochensubstanz einsenkt. Dasselbe gilt für die Prothesenformen, die in

Fig. 6 umgekehrt dachförmig und in Fig. 7 zentral flach und in Randzonen 10 ansteigend (ähnlich der Ausführung gemäß Fig. 4) dargestellt sind.

Für die Form der Prothesenoberseite 11 im Beispiel der Fig.

4 gilt ebenfalls, daß die lateralen Randzonen 4 der zugehörigen Wirbelkörper-Abschlußplatte 13 weitgehend erhalten
werden können, während im zentralen Bereich eine geringfügige Abfräsung erforderlich ist. Die lateralen Randzonen 4
der Wirbelkörper-Abschlußplatte können daher wirksam an der
Kraftübertragung teilnehmen. Zwar findet auch im zentralen
Bereich ein wesentlicher Teil der Kraftübertragung statt.
Jedoch dient dieser Bereich darüber hinaus dank seiner innigen Verzahnung mit der Prothesenoberfläche zur Langzeitverankerung der Prothese im Zwischenwirbelraum.

Die in Fig. 8 und 9 gezeigten Formbeispiele zeigen im Frontalschnitt kuppelförmige Prothesenoberflächen 8 unterschiedlichen Krümmungsgrades. Dabei ist vorausgesetzt, daß die zugehörige Abschlußplatte 13 im Frontalschnitt ein we-20 nig konkav, also komplementär, gestaltet ist. Im Unterschied dazu setzt Fig. 10 eine schwach konvexe Abschlußplatte 13 voraus und zeigt, daß auch in diesem Fall eine weitgehende Erhaltung der lateralen Randzonen der Abschlußplatte 13 möglich ist und die Abfräsung des Kno-25 chens sich auf den zentralen Bereich beschränkt. Fig. 11 zeigt ein Beispiel, in welchem die Prothesenoberseite in den Randzonen 14 nahezu eben ist, um sich an die Randzonen 4 des Knochens besser anlegen zu können, während der zentrale Bereich 15 kegelförmig oder dachförmig gestaltet ist. 30 Dadurch wird eine sichere Lokalisierung der Prothese am Knochen erreicht. Zusätzlich kann in diesem zentralen Be-

reich - ebenso wie bei den anderen Ausführungsformen - eine kleingliedrige Verzahnung mit der Knochensubstanz vorgesehen sein. Im Ausführungsbeispiel gemäß Fig. 12 ist die gesamte Prothesenoberseite dachförmig oder kegelförmig ausgebildet. Auch dies führt zu einer Schonung der lateralen Randzone des Knochens und beschränkt eine etwaige Abfräsung auf den Zentralbereich. Fig. 13 schließlich zeigt eine Prothesenoberseite, die im Zentralbereich 16 flach und in den lateralen Randbereichen 17 abgeschrägt ist. Diese Form ist besonders vorteilhaft, weil nicht nur in den lateralen Randzonen, sondern auch im zentralen Bereich eine sehr geringe Abfräsung des Knochens genügt.

In allen Beispielen sind die Ober- und Unterseiten der Prothese konvex ausgebildet. Anders ausgedrückt hat die Prothese im Zentralbereich eine größere Höhe als in ihren Randbereichen. Dies ist günstig zur Unterbringung eines linsenförmigen Prothesenkerns (siehe beispielsweise W003/075804). Hingegen verlangt der Prothesenkern in den Randzonen eine geringere Höhe. Auf diese Weise kann die Gesamthöhe der Prothese gering gehalten werden. Insbesondere kann sie so gering gehalten werden, daß eine Abfräsung in den lateralen Randzonen der Wirbelkörper-Abschlußplatten in der Regel unterbleiben kann.

Damit die Randzonen 10 der unteren Prothesenoberfläche mit den Randzonen 4 der Abschlußplatten-Oberfläche zusammenwirken können, sollen sie etwa ebenso wie diese geneigt sein. Diese Neigung  $\alpha$  (Fig. 5) wird gegenüber der Hauptebene 14 der Prothese bzw. des Zwischenwirbelraums bestimmt und soll bei der unteren Prothesenoberfläche mindestens 20° betragen. Vorzugsweise liegt sie in der Größenordnung von 30°

11

oder darüber. Je weiter sich die Prothese lateral in die Randzone höheren Mineralisierungsgrads erstreckt, einen um so größeren Neigungswinkel muß sie erreichen.

Der entsprechende Winkel  $\beta$  (Fig. 10) an der Oberseite der Prothese kann flacher sein, weil die Prothese dort nicht durch die ansteigende Flanke des Unkovertebralgelenks eingeengt wird. Sie kann bis auf 0° heruntergehen und erreicht vorzugsweise 10 bis 30°.

10

Die bevorzugten Höhenverhältnisse der Prothese in bezug auf die zugehörige Abschlußplatte kann man sich anhand von Fig. 14 vergegenwärtigen. Gegenüber einer gedachten Mittelebene 20 (oder einer beliebigen Parallelebene dazu) hat die Abschlußplatten-Oberfäche 17 in ihrem zentralen Bereich 2 15 eine mit dem Pfeil 18 bezeichnete Höhe und in ihrer lateralen Randzone 4 eine mittlere Höhe gemäß Pfeil 19. Die Höhen der Prothesenoberfläche gegenüber einer entsprechende Mittelebene 20' sind mit den Pfeilen 21 und 22 bezeichnet. Erfindungsgemäß soll die Differenz 23 zwischen den Höhen 21 20 und 22 der Prothese mindestens ebenso groß sein wie die Differenz 24 zwischen den Höhen 18 und 19 der Abschlußplatten-Oberfläche. Wenn diese Bedingung eingehalten wird, kann man das Ziel erreichen, daß die lateralen Randzonen 4 der Abschlußplatte im Vergleich mit ihrem zentralen Bereich nur einem geringeren Materialabtrag unterzogen zu werden brauchen. Dies gilt entsprechend auch für die Oberseite der Prothese.

Wenn in dieser Beschreibung von vorbestimmten Formen und Abmessungen der Wirbelkörper und ihrer Abschlußplatten ausgegangen wird, so bedeutet dies stets, daß damit normierte

12

Formen und Abmessungen gemeint sind, die anhand einer Vielzahl von Messungen an natürlichen Wirbelkörpern gewonnen und standardisiert wurden, um davon ausgehend geeignete Prothesenformen und -abmessungen zu finden. Normalerweise wird ein Anbieter von zervikalen Zwischenwirbelprothesen eine Mehrzahl von Prothesen mit unterschiedlichen Formen oder Abmessungen zur Verfügung stellen, damit der Arzt für den jeweiligen Anwendungsfall die geeignetste auswählen kann.

10

1.5

Im Zusammenhang der Erfindung wurde nur auf die Gestalt der Prothese im Frontalschnitt eingegangen. Im Sagittalschnitt kann die Prothese beliebig geformt sein. Beispielsweise können ihre Ober- und Unterflächen in einem mittleren Sagittalschnitt im wesentlichen gerade oder gewölbt ausgebildet sein.

Damit die Knochenoberflächen genau die Form erhalten, die sie für die Anwendung der Erfindung benötigen, ist ein Satz von Raspeln vorgesehen. Sie sind in Fig. 15 bis 21 darge-20 stellt. Sie sind so gestaltet, daß sie die Oberflächenform der Wirbel zur Aufnahme der Prothese vorbereiten. Die gezeigten Beispiele sind auf das Ausführungsbeispiel der Prothese abgestimmt, das in Fig. 22 und 23 dargestellt ist. Sie hat einen rechteckigen Umriß mit abgerundeten Ecken, 25 der zur weitgehenden Ausnutzung der Ausdehnung des Zwischenwirbelraums einschließlich der lateralen Randzonen geeignet ist. Sie ist so flach, daß sie ohne tiefgreifende Abfräsung der Wirbelkörper-Abschlußplatten eingesetzt werden kann. Sie wendet den Wirbelkörpern Außenflächen zu, die 30 in ihrem größten Teil 50 etwa eben und gezahnt sind. Ihre dorsolateralen Ecken 51 sind derart abgeschrägt, daß in

13

die in Fig. 7 und 13 dargestellte Umrißform der Prothese zeigen.

Die Umrißform wird durch den Satz von Raspeln 52, 53 und 54 im Wirbelzwischenraum vorbereitet, die in Fig. 15 bis 20 dargestellt sind. Die abgestuften Größenverhältnisse der Raspeln zeigt Fig. 21. Nachdem die beteiligten Wirbelkörper durch nicht gezeigte Instrumente auf den Abstand eingestellt worden sind, die sie nach dem Einsetzen der Prothese 10 haben sollen, wird die kleinste Raspel 52 mittels eines nicht detailliert dargestellten Griffs in den Zwischenwirbelraum eingestoßen, um den Zugang zu öffnen. Ihre Eindringtiefe wird durch den Anschlag 56 begrenzt. Sie gelangt 15 demnach nicht tiefer in den Zwischenwirbelraum, als Fig. 21 es darstellt. Es folgt Raspel 53, die Trapezform aufweist, etwa entsprechend der Trapezform des ebenen Flächenanteils 50 der Prothesenoberfläche. Schließlich formt die Raspel 54 den Zwischenwirbelraum im wesentlichen übereinstimmend mit der Form der einzusetzenden Prothese. Die Höhe der Raspeln 20 gleicht derjenigen der Prothese.

Die Raspeln sind in denjenigen Flächen, die dem ebenen Anteil 50 der Prothese entsprechen, ungezahnt ausgebildet.

Das bedeutet, daß sie lediglich mit ihrer Vorderkante 55 eine geringe Abrasion durchführen. Wenn hingegen die Prothese so gestaltet ist, daß sie im Mittelbereich eine stärkere Abfräsung der Wirbelkörper verlangt, können in diesen Flächen der Raspel ebenfalls Zähne vorgesehen sein. In den Bereichen 57 der Raspel 54, die den dorsolateralen Bereichen der Randzonen der Wirbelkörper-Abschlußplatten zugenordnet sind, befindet sich eine Zahnung, um die betreffen-

14

den Bereiche der lateralen Randzonen von Knorpel zu befreien und ggf. der Prothesenform anzupassen.

Nachdem die Wirbelkörper-Abschlußplatten in ihrem zentralen Bereich zur Aufnahme des gezahnten, zentralen Bereichs 50 der Prothese angefrischt wurden, sinken die Prothesenspitzen in die vergleichsweise nachgiebige Oberfläche des Knochens ein, bis die abgeschrägten Randzonen 51 der Prothese auf den lateralen Randzonen 4 der Wirbelkörper-

10 Abschlußplatten aufliegen.

15

### Ansprüche

- 1. Zwischenwirbel-Gelenkprothese für einen Zwischenwirbelraum der Halswirbelsäule, der von den Abschlußplatten 5 (12, 13) der angrenzenden Wirbelkörper begrenzt ist, deren Oberflächen in einer Frontalebene lateral benachbart einem im wesentlichen flachen, zentralen Bereich (2) stärker gekrümmte Randzonen (4) aufweisen, wobei 10 wenigstens eine der zur Anlage an einer Wirbelkörperoberfläche bestimmte Prothesenoberfläche (10, 11) eine laterale Erstreckung bis in die Randzonen (4) aufweist und die konvexe Krümmung dieser Prothesenoberfläche (9, 11) in der Frontalebene mindestens so groß ist wie die 15 entsprechende Krümmung der Oberfläche der Abschlußplatten (12, 13).
- Prothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß deren Höhe in kaudal-kranialer Richtung in den lateralen Randzonen (10, 14, 17) etwa gleich ist der Höhe des Zwischenwirbelraums an dieser Stelle und ihre Höhe im zentralen Bereich (8) größer ist als diejenige des Zwischenwirbelraums an dieser Stelle.
- 25 3. Prothese nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Prothesenoberfläche im zentralen Bereich
  (8) mit Erhöhungen und Vertiefungen versehen ist und im
  Randbereich nicht.
- 4. Prothese nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Prothesenoberfläche im zentralen

16

Bereich (8) gezahnt ist.

5

- 5. Prothese nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Neigungswinkel (α) der Randzonen (10) der unteren Prothesenoberfläche (9) in der Frontalebene gegenüber der Haupterstreckungsrichtung (14) der Prothese mindestens 20° erreicht.
- Prothese nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch ge kennzeichnet, daß der Neigungswinkel (β) der Randzonen (10) der oberen Prothesenoberfläche (11) gegenüber der Haupterstreckungsrichtung (14) der Prothese mindestens 0° und vorzugsweise 10 bis 30° erreicht.
- 7. Prothese nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Breite (15) der Prothese mindestens 1,5=mal so groß ist wie ihre im Wirbelzwischenraum zu liegen bestimmte Tiefe (16).
- 20 8. Prothese nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die angegebene Form der Prothese auf ihren dorsalen Bereich beschränkt ist.
- 9. Zwischenwirbel-Gelenkprothese insb. nach einem derAnsprüche 1 bis 8 für einen Zwischenwirbelraum, in
  welchem eine Abschlußplattenoberfläche (17) im Frontalschnitt in ihrem zentralen, weniger mineralisierten Bereich (2) einen ersten Abstand (18) und in ihren lateralen, stärker mineralisierten lateralen Randzonen (4)
  einen zweiten Abstand (19) von einer Mittelebene (20)
  des Zwischenwirbelraums hat, wobei die Prothese in dem-

5

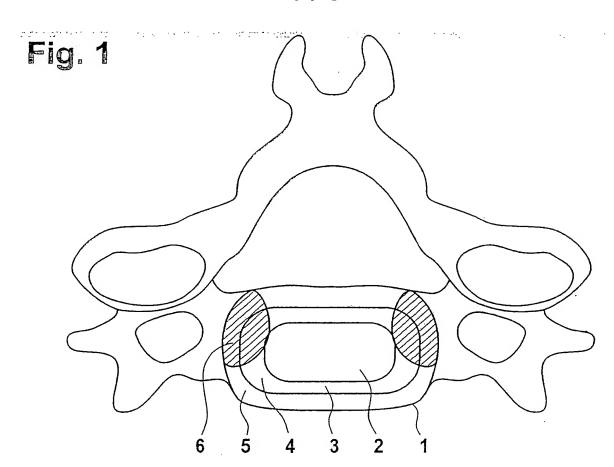
10

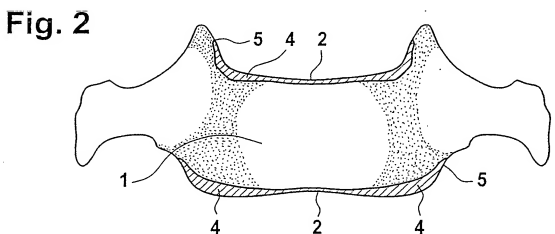
17

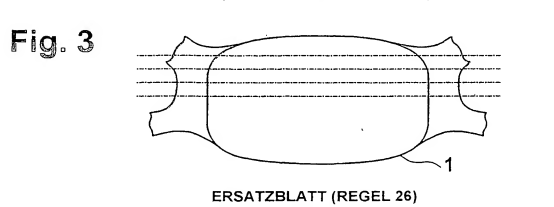
selben Frontalschnitt einen zur Anlage an dem zentralen Bereich (2) der Abschlußplattenoberfläche (17) bestimmten zentralen Oberflächenbereich (8) mit einem dritten Abstand (21) und an ihren zur Anlage an den lateralen Randzonen (4) der Abschlußplattenoberfläche (17) bestimmten Randzonen (10) einen vierten Abstand (22) von der entsprechenden Mittelebene (20') aufweist, wobei der dritte Abstand (21) größer als der vierte (22) ist und die Differenz (23) zwischen ihnen mindestens ebenso groß ist wie die Differenz (24) zwischen dem ersten und dem zweiten Abstand (18, 19).

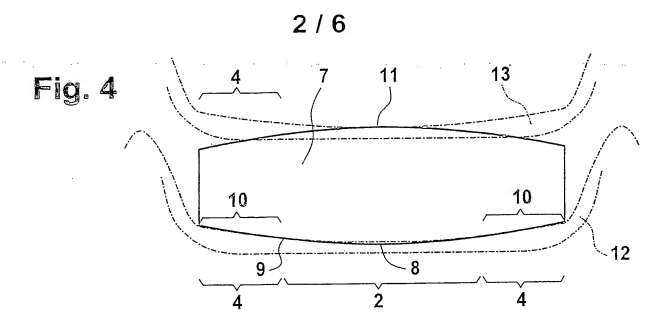
- 10. Zwischenwirbel-Gelenkprothese insb. nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Oberfläche wenigstens einer ihrer Deckplatten, deren Größe zur weitgehenden Ausnutzung der natürlich gegebenen Fläche des Zwischenwirbelraums bemessen ist, einen zentralen Bereich, der etwa parallel zur Haupterstreckungsebene der Deckplatte verläuft, und eine sich dorsolateral daran anschließende Übergangsfläche aufweist, die gegenüber dem zentralen Bereich angehoben ist.
- 11. Instrumentarium zum Einsetzen einer Prothese nach einem der Ansprüche 1 bis 10 mit mindestens einer die Gestalt der Prothese reflektierenden Raspel (54) zum Anpassen der Wirbelkörperoberflächen an die Prothesenform, die so ausgebildet ist, daß sie den zentralen Bereich und die Randzonen umfaßt und zumindest den dorsalen Teil der Randzonen von Materialabtrag im wesentlichen verschont.

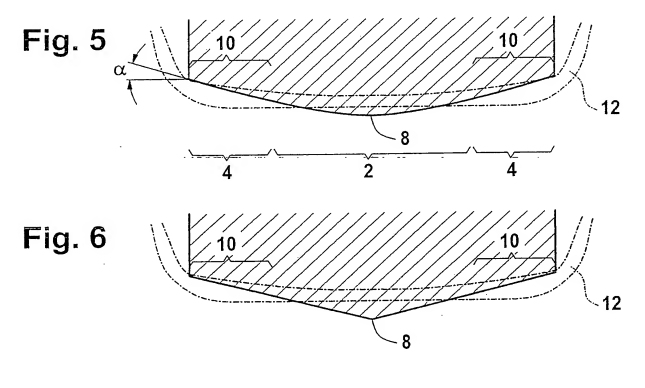
1/6

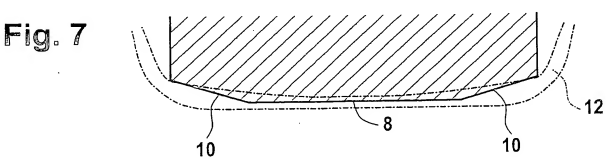




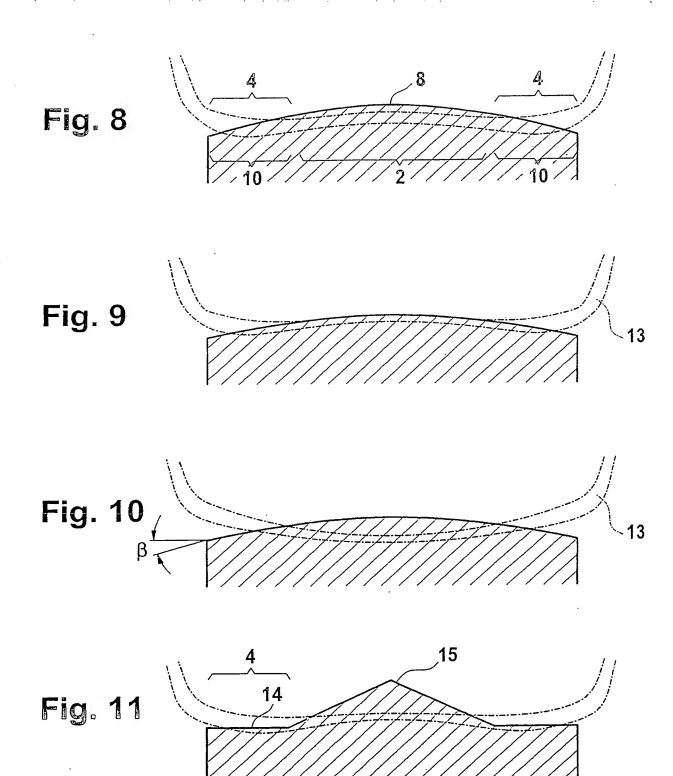




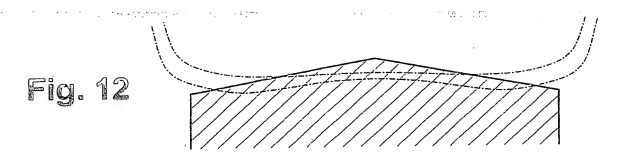


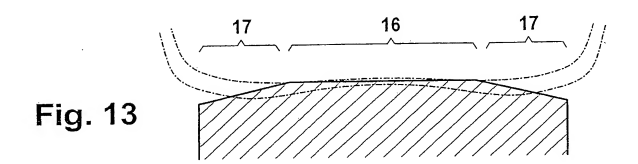


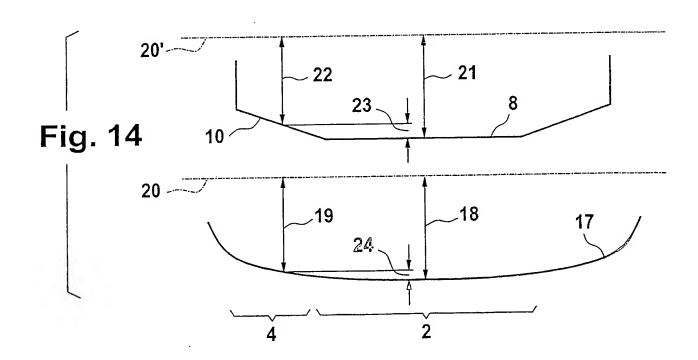
3/6











PCT/EP2004/001029

5/6

Fig. 15

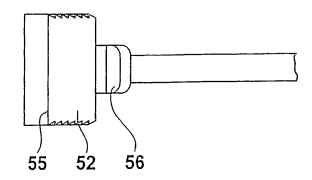


Fig. 16

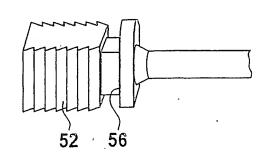


Fig. 17

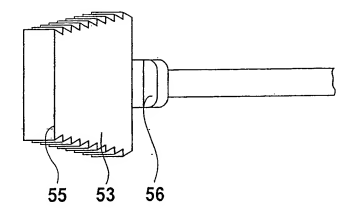


Fig. 18

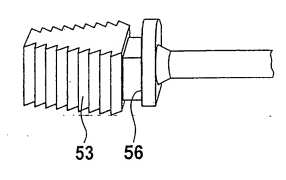


Fig. 19

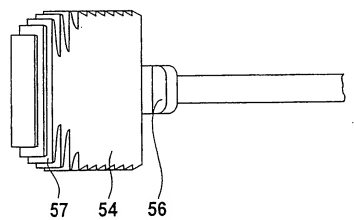
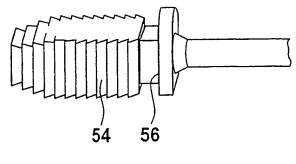


Fig. 20



PCT/EP2004/001029

6/6

Fig. 21

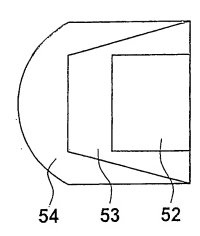


Fig. 22

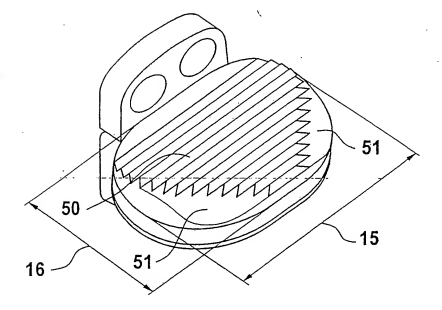
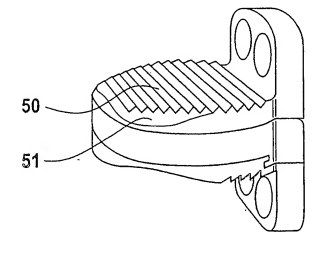
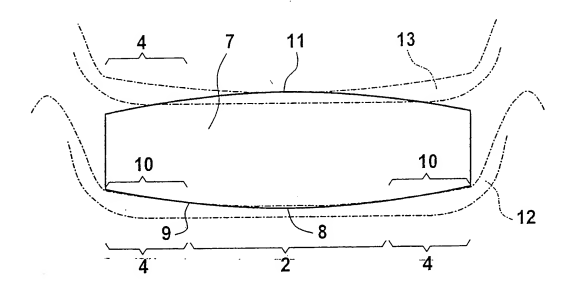


Fig. 23



**ERSATZBLATT (REGEL 26)** 



A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61F2/44 A61B17/16

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  $IPC\ 7\ A61F\ A61B$ 

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	US 6 296 664 B1 (MIDDLETON LANCE M) 2 October 2001 (2001-10-02) column 5, line 42 - line 51; figures 6,8	1-3,5-7, 9
X	US 5 514 180 A (HEGGENESS MICHAEL H ET AL) 7 May 1996 (1996-05-07) claims 1,4; figures 13,17; examples column 7, line 21 - line 32 column 9, line 1 - line 37	1,2,9,10
X	DE 44 23 826 A (ASAHI OPTICAL CO LTD) 12 January 1995 (1995-01-12) figures 2,4 column 5, line 16 - line 33	1,2,5-7,
X	US 6 083 228 A (MICHELSON GARY K) 4 July 2000 (2000-07-04) claim 35; figures 21-23	1,9,11

	<b>'</b>
X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> <li>'E' earlier document but published on or after the international filing date</li> <li>'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</li> <li>'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</li> <li>'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</li> </ul>	<ul> <li>'T' later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>'&amp;' document member of the same patent family</li> </ul>
Date of the actual completion of the international search  14 May 2004	Date of mailing of the international search report  26/05/2004
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL – 2280 HV Rijswijk  The control of the ISA	Authorized officer
Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Stach, R



In tional Application No
PCT/EP2004/001029

		PCT/EP2004/001029				
C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.			
X	US 6 517 580 B1 (RAMADAN AYMEN ET AL) 11 February 2003 (2003-02-11) figures 1,4-6 column 4, line 42 - line 52		1,4,9			
A	WO 97/20526 A (BRAY ROBERT S JR) 12 June 1997 (1997-06-12) cited in the application figure 11	-	10			
Ą	WO 01/01893 A (BEYERSDORFF BORIS ;MARNAY THIERRY (FR); SPINE SOLUTIONS INC (US)) 11 January 2001 (2001-01-11) cited in the application					
	·		·			
			·			
	·					
-						
	·					

## IN ERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Interional Application No
PCT/EP2004/001029

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 6296664	B1	02-10-2001	AU EP JP WO US	5082799 1087732 2002518090 9965425 2001051829	A2 T A2	05-01-2000 04-04-2001 25-06-2002 23-12-1999 13-12-2001
US 5514180	A	07-05-1996	NONE			
DE 4423826	A	12-01-1995	JP JP DE US	7007612 7028514 4423826 5645596	U A1	03-02-1995 30-05-1995 12-01-1995 08-07-1997
US 6083228	А	04-07-2000	AU AU CA EP JP WO US US US	760882 4554299 2334543 1083829 2002518067 9963891 2003130662 2003187448 6537279 6517544	A A1 A1 T A1 A1 A1 B1	22-05-2003 30-12-1999 16-12-1999 21-03-2001 25-06-2002 16-12-1999 10-07-2003 02-10-2003 25-03-2003 11-02-2003
US 6517580	B1	11-02-2003	FR AU EP WO	2805733 3933701 1263352 0164140	A A1	07-09-2001 12-09-2001 11-12-2002 07-09-2001
WO 9720526	Α	12-06-1997	AU AU CA EP US WO	705598 1330197 2242645 0915687 5888223 9720526	A A1 A1 A	27-05-1999 27-06-1997 12-06-1997 19-05-1999 30-03-1999 12-06-1997
WO 0101893 /	A	11-01-2001	DE WO AU BR CA EP JP	29911422 0101893 7224500 9917397 2391330 1194088 2003503154	A1 A A A1 A1	12-08-1999 11-01-2001 22-01-2001 05-03-2002 11-01-2001 10-04-2002 28-01-2003

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ationales Aktenzeichen PCT/EP2004/001029

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61F2/44 A61B17/16

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

IPK 7 A61F A61B

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

## EPO-Internal

)

	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	T <sup>*</sup>
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	US 6 296 664 B1 (MIDDLETON LANCE M) 2. Oktober 2001 (2001-10-02) Spalte 5, Zeile 42 - Zeile 51; Abbildungen 6,8	1-3,5-7, 9
X	US 5 514 180 A (HEGGENESS MICHAEL H ET AL) 7. Mai 1996 (1996-05-07) Ansprüche 1,4; Abbildungen 13,17; Beispiele Spalte 7, Zeile 21 - Zeile 32 Spalte 9, Zeile 1 - Zeile 37	1,2,9,10
<b>X</b> ·	DE 44 23 826 A (ASAHI OPTICAL CO LTD)  12. Januar 1995 (1995-01-12) Abbildungen 2,4 Spalte 5, Zeile 16 - Zeile 33	1,2,5-7, 9

dimension	
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:</li> <li>'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhatt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</li> <li>'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</li> </ul>	<ul> <li>*T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht koliidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> <li>*X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>*Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</li> <li>*&amp;' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</li> </ul>
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
14. Mai 2004	26/05/2004
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Stach, R

Siehe Anhang Patentfamilie

X

entnehmen

## INTERNATION ER RECHERCHENBERICHT

Interionales Aktenzeichen PCT/EP2004/001029

		PCT/EP200	'EP2004/001029		
	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	unden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	anden Telle	Bett. Attspitter 14t.		
Χ.	US 6 083 228 A (MICHELSON GARY K) 4. Juli 2000 (2000-07-04) Anspruch 35; Abbildungen 21-23		1,9,11		
X	US 6 517 580 B1 (RAMADAN AYMEN ET AL) 11. Februar 2003 (2003-02-11) Abbildungen 1,4-6 Spalte 4, Zeile 42 - Zeile 52		1,4,9		
P	WO 97/20526 A (BRAY ROBERT S JR) 12. Juni 1997 (1997-06-12) in der Anmeldung erwähnt Abbildung 11	·	10		
A	WO 01/01893 A (BEYERSDORFF BORIS ;MARNAY THIERRY (FR); SPINE SOLUTIONS INC (US)) 11. Januar 2001 (2001-01-11) in der Anmeldung erwähnt				
-					
	,				
		•			

## INTERNATIONA RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intactionales Aktenzeichen
PCT/EP2004/001029

Im Recherch Ingeführtes Pat		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	r	Datum der Veröffentlichung	
US 6296	664 E	02-10-2001	AU EP JP WO US	5082799 108773; 2002518090 9965429 2001051829	2 A2 D T 5 A2	05-01-2000 04-04-2001 25-06-2002 23-12-1999 13-12-2001	
US 5514	180 A	07-05-1996	KEI	NE			
DE 4423	826 A	12-01-1995	JP JP DE US	7007612 7028514 4423826 5645596	1 U 5 A1	03-02-1995 30-05-1995 12-01-1995 08-07-1997	
US 6083	228 A	04-07-2000	AU CA EP JP WO US US	760882 4554299 2334543 1083829 2002518067 9963891 2003130662 2003187448 6537279 6517544	A A1 A1 A1 A1 B1	22-05-2003 30-12-1999 16-12-1999 21-03-2001 25-06-2002 16-12-1999 10-07-2003 02-10-2003 25-03-2003 11-02-2003	
US 65175	80 BI	l 11-02-2003	FR AU EP WO	2805733 3933701 1263352 0164140	A A1	07-09-2001 12-09-2001 11-12-2002 07-09-2001	
WO 97205	26 A	12-06-1997	AU CA EP US WO	705598 1330197 2242645 0915687 5888223 9720526	A A1 A1 A	27-05-1999 27-06-1997 12=06-1997 19-05-1999 30-03-1999 12-06-1997	
WO 01018	93 A	11-01-2001	DE WO AU BR CA EP JP	29911422 0101893 7224500 9917397 2391330 1194088 2003503154	A1 A A A1 A1	12-08-1999 11-01-2001 22-01-2001 05-03-2002 11-01-2001 10-04-2002 28-01-2003	